JP2242858

Publication Title:

WATER-ABSORBING AGENT AND PRODUCTION THEREOF

Abstract:

PURPOSE:To obtain a water-absorbing agent having water-absorbing property capable of controlling time from contact with an aqueous liquid till start of water absorption and suitable for soil water retaining agent, etc., by coating the surface of a water absorbing resin with thermoplastic resin having gradually water-soluble and/or hydrolyzable properties.

CONSTITUTION:(A) A water soluble resin hydrophilic and having water absorbing power of 10 times, preferably 50-1,000 times the self-weight is blended and dispersed into (B) a melt obtained by melting a thermoplastic resin (e.g. vinyl acetate resin) having m.p. >=40 deg.C at a temperature higher than m.p. and then the resultant melted and dispersed material is sprayed or dropped into an atmosphere of a temperature lower than m.p. of the component B to provide the granular water absorbing agent in which the surface of the component A is coated by the component B. Weight ratio of A:B is 15:85-99.1:0.1.

Data supplied from the esp@cenet database - http://ep.espacenet.com

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-242858

⑤Int. Cl. ³	識別配号	庁内整理番号	❸公開	平成 2年(1990) 9月2	27日
C 08 L 101/00 C 08 J 3/12 C 08 L 33/02	L S Y 1 0 1 L H R	7445—4 J 8115—4 F 6779—4 J			
		審査請求	未請求	請求項の数 5 (全6〕	頁)

図発明の名称 吸水剤およびその製造方法

②特 願 平1-64582

②出 頤 平1(1989)3月16日

⑩発 明 者 田 中 敬 次 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業

株式会社内

⑫発 明 者 田 中 健 治 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋化成工業

株式会社内

①出 願 人 三洋化成工業株式会社 京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

明細書

1. 発明の名称

吸水剤およびその製造方法

2. 特許請求の範囲

1.吸水性樹脂(A)の表面が、水涂溶性および/または加水分解性の熱可塑性樹脂(B)で被覆されていることを特徴とする粉粒状吸水剤。

2.吸水性樹脂(A)が、自重の10倍以上の吸水能を有する銀水性ポリマーである湖水項!記載の吸水剤。

3.熱可塑性樹脂(B)が40℃以上の融点を有する樹脂 である簡求項1または2記載の吸水剤。

4.(A)と(B)との重量比が、15: 85~89.1: 0.1である譲求項1、2または3記載の吸水剤。

5. 譲求項1~4のいずれか記載の吸水剤を製造するにあたり、熱可塑性樹脂(B)の融点以上の温度の溶験液に(A)を混合分散した後、この溶験分散物を(B)の融点より低い温度の雰囲気中に噴霧あるいは流下することを特徴とする吸水剤の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、吸水剤およびその製造方法に関する。 さらに詳しくは、 特異な吸水特性を有する吸水剤 に関するものである。

[従来の技術]

従来、水性液体に対して吸収能を有する粉粒状 吸水剤としては、吸水性樹脂と呼ばれる類水性ポリマーが知られている。これらの吸水性樹脂としては、デンブン-アクリル酸塩グラフト重合体、アクリル酸 およびその塩の重合体、アクリル酸(塩)とその他の単量体との共重合体、変性セルロース 誘導体、変性ポリエチレンオキシド、変性ポリビニルアルコール等が知られており、主として低おむつ、生理用品、土壌保水剤などの吸水・保水剤として使用されてきた。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、 従来の 約 粒状吸水性 樹脂 は水性 被体と接触した時にできる限り速やかに吸水機能が発現するように設計されており、 新たな工夫即ち水性 液体と接触してから 実質上吸水を開始する

までの時間を遅くする試みはなされていない。

例えば、 粉粒状の吸水性樹脂を疎水性界面活性 対で表面処理する方法、 合成樹脂またはゴム類を混練してシート状、 板状等に成形する方法等により吸水特性を改質する例が過率されているが、 これらは吸水性樹脂が水性液体と接触した時にで吸水性樹脂の飽和吸水能に連するまでの時間を延長させただけにすぎない。

[課題を解決するための手段]

本発明者らは、水性液体と接触してから実質上 吸水を開始するまでの時間を任意にコントロール して遅延することができ、 且つ吸水を開始してか らの吸水速度は従来の吸水性樹脂と同等の吸水速 度を発現しうる粉粒状の吸水剤について鋭度検討 した結果、 本発明に到速した。

すなわち、本発明は吸水性樹間(1)の表面が、水 徐浴性および/または加水分解性の熱可塑性樹脂 (B)で被覆されていることを特徴とする粉粒状吸水 剤:および、額求項1~4のいずれか配数の吸水剤

特開昭55-133413号公報等に記載の水溶液重合(断 熟重合、薄膜重合、噴霧重合など)により得られ る架構ポリアクリル酸アルカリ塩、特開昭52-146 89号、 特開昭 52-27455号各公報等に記載のビニル エステルと不飽和カルポン酸またはその誘導体と の共重合体ケン化物、 特開昭58-2312号、 特開昭6 1-36309号公叔等に記載のスルホン酸(塩)基合有 吸水性樹脂、イソブチレンー無水マレイン酸(塩) 共重合体架構物、 デンプンーアクリロニトリルグ ラフト重合体の加水分解物、 架構カルポキシメチ ルセルロース、 処構ポリエチレンオキシド、 ポリ ピニルアルコール誘導体架構物、架構ポリアクリ ルアミドの部分加水分解物、 架構ポリスチレンス ルホン酸塩などが挙げられる。 また、 上記吸水性 樹脂をポリグリシジルエーテル化合物あるいは多 価金属化合物等の架構剤でさらに要面架構せしめ、 梁権勾配をもたせた吸水性樹脂も便用できる。 上 記吸水性樹脂は2種以上併用してもよい。

上記吸水性樹脂は、吸水能として自重の10倍以 . 上であり、好ましくは50~1,000倍である。 を製造するにあたり、熱可塑性樹脂(B)の融点以上の湿度の溶融液に(A)を混合分散した後、この溶融分散物を(B)の融点より低い温度の雰囲気中に嗅露あるいは滴下することを特徴とする吸水剤の製造方法である。

吸水性樹脂の形状については粉粒状であれば特に制限はなく、微粉末状、粒状、顆粒状、造粒状、フレーク状、パール状などのいずれの形状であってもよい。 好ましくは平均粒径が Imm以下の微粉状、粒状およびパール状であり、特に好ましくは平均粒径が 0.01~0.5mm の微粉状およびパール状である。

本発明において、水徐溶性および/または加水 分解性の熱可型性樹脂間(B)としては、エステル 基、アミド基、ニトリル基などの加水分解により 水溶性となる官能基を有した合成樹脂 [例えば、 酢酸ビニル樹脂、エチレンー酢酸ビニル共重合体、ポリアクリルアミド共産合体 ポリエステル 不樹脂、 ポリアクリル 共重合体 ポリエステル 不樹脂、 ポリアクリル 共重合体 ポリエス シント おいま といま といま はい カブロラク りれ などの 観 水 センレン しま といま などの した 世間 [例えば、エチレン・アクリル 酸 共 重 合体、エチレンー無 水マレク スチレン のスルホン 化物、スチレン・無 水マ に かい スチレンのスルホン に かい スチレン・ボリスチレンのスルホン (***) レイン酸共量合体、イソブチレンー無水マレイン酸共量合体、エチレンオキサイド成分を含有した熱可型ウレタン樹脂、マレイン化ポリブタクエン、マレイン化EVA(エチレンー酢酸ビニル共宜合体)、ポリビニルアルコールなど〕、天然根間「例えば、ミソロウ、牛脂等天然ファクス類のエステル化物など〕、長額脂肪酸エステル(例えば、キオペンチルポリオールの脂肪酸エステルなど〕等の少なくとも1値が挙げられる。

更に、上記樹脂と疎水性樹脂 [例えば、低分子量ポリエチレン、低分子量ポリプロピレン、塩リ塩化ビニル樹脂、ポリスチレン、パラフィンワックスなど]またはゴム 類 この がった ブチルゴム、イソブレンン がった ブタック エン 共重合ゴム、スチレン ーイソブチレン 大理合 がいる ある な 水性樹脂との混合物 も 本発明に好ましく使用し 得る。

これらの内で好ましい樹脂(B)は、水性液体と接

法、(2)(B)の溶融物を(A)の表面に噴霧または塗布して、(B)の融点以下の湿度で冷却する方法、(3)ハイブリダイゼーション法、コートマイーザー法などの機械的操作によりカブセル化する方法、(4)育機溶剤(アルコール系、ケトン系、脂肪族または芳香族炭化水素系、エステル系等の溶剤、およびこれらの混合溶剤など)に樹脂(B)を溶解し、この溶液中に(A)を浸液して被覆し、乾燥する方法、(5)上記(B)の有機溶剤液中に(A)を分散し、コアセルベーション法等の通常のカブセル化方法により被覆する方法、(6)上記(B)の有機溶剤液を(A)の表面に噴霧または塗布して乾燥する方法、などが挙げられる。

これらの製造方法の内で好ましい方法は、 溶剤を蒸発・乾燥させる必要がない、 従って被覆した 樹脂の表面にピンホール等が生成する心配がない という点で、 (1)、 (2)および(3)の方法である。 特 に好ましい方法は(1)であり、 吸水性樹脂の表面全 体に樹脂(B)を均一に被覆することが可能であり、 且つピンホール等の生成もほとんど無い。 触してから異質上吸水を開始するまでの時間を任意にコントロールすることができるという点で、加水分解により水溶性となる官能基を有した樹脂、 試水性基を有した樹脂、天然樹脂、長質脂肪酸エステルから選ばれる少なくとも1種と疎水性樹脂との混合物である。

相昭(B)の股点としては通常40で以上であり、常温で固体の熱可塑性樹脂が好ましい。 融点が40でより低い場合、 吸水剤の保存中あるいは使用中にブロッキングを起こしたり、 吸水剤同士が駐着するという問題を生じる。 ただし、 本発明の吸水剤をより低温で保存あるいは使用する場合には、 保存あるいは使用退度以上であれば、 40で以下の融点を有する樹脂も使用可能である。

本発明の吸水剤の製造方法としては、 通常のコーティングあるいはカブセル化などの方法により製造することができる。 例えば、 (1)(B)の融点以上の温度で溶融せしめた (B)の溶融液に (A)を混合分散した後、 この溶融分散物を該樹脂 (B)の融点より低い温度の雰囲気中に嗅霧あるいは滴下する方

(A)と(B)との比は、 重量換算で通常 15: 85~ 89 .1: 0.1、 好ましくは 25: 75~ 99; 1である。 (B)の 量が 85を越えると、 吸水剤が水性液体と接触して から実質上吸水を開始するまでの時間が非常に長 くなり実用上の価値が乏しい。 一方(B)の量が 0.1 未謂では、(A)の表面全体を(B)で被覆することが難しく、(A)単独の場合との差がほとんど認められなくなる。

また被覆する樹脂の膜厚は、平均で通常0.005~ 0.5mm、好ましくは平均0.01~0.2mmである。

本発明において、吸水性樹脂(A)あるいは熱可塑性樹脂(B)に増量剤、添加剤として有機質粉体(例えばパルプ粉末、デンブン誘導体、セルロース誘導体、天然多糖類など)、無機質粉体(例えばパーライト、ゼオライト、シリカ、パーミキュライト、ベントナイト、タルク、活性炭など)等を必要により適量配合することができる。また、酸化粉止剤、可塑剤、防カビ剤、界面活性剤、粉色剤、薬効成分、香料なども必要により添加することができる。これら増量剤、添加剤の量は吸水剤の低量に対し通常10重量%以下である。

本発明において、実質上吸水を開始するまでの時間とは、吸水剤が水性液体と接触してから任意の時間が軽過した後に初めて吸水機能が発現するという狭義の意味のみならず、一般に含う吸水立

量(St) を測定する。 Sを100とした時の Stの比を 吸水率とした。

飽和吸水量(S)=W/W。

吸水率(X)= (Si/S) ×100

奥施例 1

200 m 1 ビーカーに長額脂肪酸エステル(日本油脂 関製「ユニスターN-3676」、 股点56℃) 35 部 およ び低分子量ポリエチレン(三洋化成工築制製「サ ンファクス171P」、 融点105℃) 15 部を入れ、 140 でにて混合溶融し被状化せしめた後、 吸水性樹脂 としてデンプン-アクリル酸塩グラフト重合体(三 洋化成工業制製「サンウェット IM-1000 MPS」) 50 部を添加し、 混合して溶験分散液(A)を作製した。 この溶験分散液を20℃の雰囲気中に 収穫すること により、 球状の本発明の吸水剤(I)を得た。 こ のものの飽和吸水量は142 g/gであった。 吸水率を 経時的に測定した結果を第1 要に示した。 実施例 2

実施例 1 において、長鎖脂肪酸エステル 35部に 代えて 15部、低分子量ポリエチレン 15部に代えて ち上がりまでの時間、すなわち吸水性樹脂の飽和 吸水量に対し通常30%、好ましくは10%程度に連 するまでの時間も含まれる。尚、吸水を開始した 後は通常の吸水性樹脂と同等の吸水速度をを示す のが好ましい。

水性液体と接触してから実質上吸水を開始するまでの時間は通常5分~180分、好ましくは10分~120分である。

「事炼例」

以下、実施例により本発明を更に説明するが、 本発明はこれに限定されるものではない。 以下に おいて、 部は重量部を示す。

尚、以下の契施例および比較例における吸水率とは次の操作によって求められる値である。即ち、吸水剤約1gを250メッシュのナイロン製ティーバッグに入れ、これを大過剰の水(PE=10)中に3時間浸漉した後引き上げて15分間水切りし、得られた に潤ポリマーの重量(T)を測定する。この値を初めの吸水剤重量(Te)で削って、吸水剤の飽和吸水量(S)を求める。間様にして、所定時間浸漉後の吸水

35部を使用する以外は同様にして溶融分散液(B)を作製した。 この溶融分散液を20℃の雰囲気中に噴霧することにより、球状の本発明の吸水剤(Ⅱ)を得た。 このものの飽和吸水量は138g/gであった。 吸水率を経時的に測定した結果を第1表に示した。 実施例3

200mlビーカーにポリカブロラクトン系樹脂(ダイセル化学工薬開製「ブロクセル220」、 融点53℃)25部およびパラフィンワックス(融点57℃)25部を入れ、80℃にて混合溶融し被状化せしめた後、吸水性樹脂として50部のサンクェット「M-1000MPSを添加し、混合して溶融分散液(C)を作製した。 この溶融分散液を20℃の雰囲気中に吸霧することにより、 球状の本発明の吸水剤(皿)を得た。 このものの飽和吸水量は156g/gであった。 吸水率を経時的に測定した結果を第1要に示した。

実施例2で作製した溶融分散被(B)を、規 下の 20℃のメタノール中にゆっくりと確下したところ 球状の吸水剤が沈澱した。これをろ過し、乾燥し て本発明の吸水剤(IV)を得た。 このものの飽和吸水量は140g/gであった。 吸水率を経時的に測定した結果を第1次に示した。

奥施例5

契施例 1 において、吸水性樹脂 50 部に代えて、同種の吸水性樹脂 100 部を使用する以外は同様にして本発明の吸水剤 (V)を得た。このものの飽和吸水量は 188g/gであった。吸水率を経時的に測定した結果を第1 表に示した。

実施 例 8

実施例1において、アンブン-アクリル酸塩グラフト重合体に代えて、酢酸ビニルーメチルアクリレート共重合体ケン化物であるパール状の吸水性樹脂(住友化学工業輯製「スミカゲルS-50」)を同量使用する以外は同様にして本発明の吸水剤(VI)を得た。このものの飽和吸水量は38g/gであった。吸水率を軽時的に測定した結果を第1表に示した。

比較例1~2

市販の吸水性樹脂である、デンプン-アクリル酸

第1表 吸水率测定結果

	水との接触時間(分)							
		0 1	30	6.0	3 0	120		
奥施	1	0	5	58	98	100		
	2	0	0	6	. 41	96		
	3	0	4	18	8 2	100		
	4	. 8	3 0	98	100	100		
	5	2	2 2	9 6	100	100		
	в	0	8	8 1	100	100		
比	1	78	100	001	100	100		
較	2	71	100	100	100	100		
64	3	0	0	0	0	0		

[発明の効果]

本発明の吸水剤およびその製造方法は、次のような効果を奏する。

- (1)水性液体と接触してから実質上吸水能潤を開始 するまでの時間を任意にコントロールして遅延す ることができる。
- (2)水性液体と接触してもママコを生成することが

塩グラフト重合体および酢酸ビニルーメチルアクリレート共重合体ケン化物をそれぞれ比較吸水剤AおよびBとし、これらの吸水率を経時的に測定した結果を第1表に併記した。

比较例3

実施例1において、 長額脂肪酸エステル30部と低分子量ポリエチレン15部の混合物に代えて、 疎水性樹脂である低分子量ポリエチレン50部を使用する以外は同様にして比較吸水剤Cを得た。 このものの吸水率を経時的に測定した結果を第1表に併記した

ない。

ことができる。

- (3)高退度雰囲気下に放置しても、従来の高吸水性 樹脂の様にブロッキングすることがない。
- (4) 樹脂(B)の融点以上の湿度をかけると簡単に出 発原料である吸水性樹脂の吸水特性を復元するこ とができ、且つ溶融した樹脂(B)が吸水性樹脂の接 替パインダーとしての効果も発揮する。
- (5)上記(4)の作用により、簡単な操作で、比較的 吸水能の低い基体(例えば、紙、パルブ、布、線 維、不織布、無機物など)に吸水性樹脂を固着さ せることが可能となる。
- (6) 吸水性樹脂を分散させた樹脂(B)の溶験物を、 (B)の酸点以下の温度の空気中あるいは溶剤中に噴 霧あるいは滴下するという簡単な操作で製造する

以上の効果を奏することから、 従来の吸水性樹間では適用できなかった個々の応用が可能となる。 例えば、 本発明の吸水剤を土壌保水剤として使用することにより、 退潤土壌への混和や雨中での土 壌混和が可能となる。 また、 ヘドロなど含水汚泥 の固化剤として使用する場合、 均一混合のための充分な時間が確保できる。 更に、 ドリリング時の 逸水防止剤として使用する場合、 泥水中に添加し て地盤の奥部にまで住入することが可能となる。 更に、 紙などに吸水性を付与したい場合、 炒紙工 程で吸水剤を添加することが可能となる。

その他、他借題との混錬による止水材、 結構防止 材、 包装材としての用途、 アルカリ電池や保冷剤 などのゲル化剤としての用途、 化粧品、 水性塗料 などの増粘剤としての用途など幅広い応用が考え られる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は機軸に水と接触してからの時間 (分)、 凝軸に本発明の吸水剤 I、I、V および比較吸水剤 A の吸収率(X)をプロットし、 経時変化を示したグ ラフである。

特許出願人 三洋化成工囊株式会社



第1図 吸水率の経時変化

